BEST AVAILABLE COPY

	①	@		.j/\$,		特	許	庁		特目	产出願	公 告	
:	18 (13	B F	68 12)	$:_{t_{-1}}$.	H. J. (1888)	特		† 2	,	報		38–19	111	
	-		∴	公告	昭 38.9	.21	出願	昭 35.1	2.30	特願	四35—	51447		
			発	明	者	宫	本	麽	· <u>· · ·</u>	横浜市	市鶴見区 大 朱式会社中	黒町35日	東化学	** **
			同		in the	有	富	勇	美	•	ሉ <u>ዄ፟፟ቚ</u> ፞፞፞ኯ ያ	, XX ML ACUS		
			同	: .		鎮	B	憲	哉		沂			
			同			吉	野	孝	親	同月	沂			
	٠.		出	願	人	月月	(化学)	L 業株式	会社	東京	邻千代田区	丸の内1	の4番	我 1 ·
>			代	表	者	東	海	_	雄	**	•		(全6	_

アクリロニトリルの製造法

発明の詳細な説明

ここに述べる二つの発明は、いずれもプロピレンの気相!ンモノキシデーションによりアクリロニトリルを製造する方法に関するもので、第一の発明は新規な触媒に、第二の発明はこの触媒の活性を向上させるための助触 鮮に ぞれぞれ関係する。

従来プロピレン、酸素およびアンモニアを気相において一段で反応させた場合、アセトニトリルは相当量生成するがアクリロニトリルはほとんど生成しないか、生成してもその量はきわめて僅かであることが知られている。

最近にいたり、触嫁として燐モリブデン酸ビスマを用いてプロピレンのアンモフキシデークリンを行う方法が提案され、比較的高収率でアクリロートリルが得られるということではりアセトートリルが副生し、その量はアクリロートリルの10重量があったはそれ以上に達するため副生アクリルを目にはアクロレインもの大きないではない。特別して特製する時のなどのではない。特別して対しては水分を過剰には水分を必割には水分を必割に対しているの分解が多く、そのため副生アクロレインが多く生成する。

さてこの発明は、アクリロニトリルをプロピンン、酸素およびアンモニアとから有利に得ようとして研究した結果完成されたもので、これらの発明によれば副反応は炭酸ガス生成反応が主なものであり、他に少量のシアン化水素は生成するがアセトニトリルはほとんど生成しない。またアクリロニトリルの回収と精製に障害となるアクロレイ

ンもほとんど生成しない。この点は従来法と異なるこれら発明の著しい特徴である。またこ の発明によれば分解によるアンモニアの損失およびそれに費やされる酸素の損失が少いため反応中アモニアおよび酸素の有効量が存在し、従つて不飽和ニトリルへの転化率が大きいという特徴がある。

このような特徴をもたらす第一の発明は、プロピレン、酸素およびアンモニアの混合物を気相において

- (A) アンチモンの酸化物および
- (B) 鉄、コバルトおよびニックルからなる群から選ばれる 1種または 2種以上の全属の酸化物とを合体してなる触媒に接触させることを特徴とするアクリロニトリルの製造法である。そして第二の発明は上記触媒の活性を向上させるべく添加する助触媒に関係するもので、プロピレン、酸素およびアンモニアの混合物を気相において
 - (A) アンチモンの酸化物
- (B)鉄、コバルトおよびニッケルからなる群から選ばれる1種または2種以上の金属の酸化物お
- (C)(1)硼素の酸素酸もしくはその塩、(2) 燐の酸素酸もしくはその塩、(3)硫黄の酸素 酸もしくはその塩および(4)砒素の酸素酸も しくはその塩からなる群から選はれる1種または 2種以上の化合物とを合体してなる触媒に接触させることを特徴とするアクリロニトリルの製造法 である。

阿発明において用いられる酸化物(A)と酸化物(B)を合体してなる触媒はいわゆる共助触媒ということができるもので、(A)および(B)はそれぞれ単独ではアクリロニトリルの生成反応に対しほとんど活性を示さないが、両者を合体

した場合にはじめてここに見出されたような活性を示す。(以下活性という用語は他に特別の記載のない限りアクリロニトリルの生成反応に対する選択的活性を表すものとし、炭酸ガス等の副生物をも含めた総括的な酸化括性と区別して使用する。)

(B)としては、主として経済上の理由から酸化鉄が好んで用いられる。従つて両発明において用いられる触媒の最も代表的なものは酸化テンチモンと酸化鉄とを合体してなるものであるが、合体の効果は(A)および(B)2成分系よりなる第一の発明においてはアンチモンと鉄との原子比が5:95~95:5 附近から認められ、最適原子比は30:70~90:10、特に55:45~80:20である。

助触媒として用いられる酸素酸(塩)は水素酸(塩)に対応し、酸素を含む無機酸(塩) 「理化学酵典(1953)」として解釈されるべきで、酸化階梯の高低および脱水の有無若しくはその程度を問わない。また塩は金属塩、アンモニウム塩および有機塩基塩のいずれであつてもよい。

これらの化合物の中には分解温度が低いためプロピレンの気相2ンモノキンズーンヨンの温度において安定には存在したない筈のもあると、たいきのもあると、大れても助触媒としての効果が認められるとこれらり、動力を行う際に、これらの化合物のあるものは酸化性を行う際に、これら物となり、または脱水者しくは加水が起つてアンドーションの温度において安定である化合物に変化しているものとは加水が起ってある化合物に変化しているものとあるであろうと考えられる。

従つてこの明細嚢中において合体するというこ

とは、物理的な混合の他に化学的な結合をも包含 していることを理解すべきである。

上記定義により規定される助触媒の中で特に適当である化合物としては硼酸、硼砂、燐酸、硫酸硫酸カルシウム、硫酸カリ、硫酸第二鉄および配亜砒酸などをあげることができる。(A)および(B)よりなる組合せ触媒にこれらの助触媒を配合するときの比率は(A)/(B)の圧率により異なるが、その組合せ触媒中のFe CoまたはNi1原子に対してP,SまたはAsとして計算された分子をそれぞれ0.05~0.30モル 特に0.15~0.3モル配合するのがよい。硼素の場合にはBとして計算された分子を上記の4倍量配合するのがよい。

(A) および(B) を、またはさらに(C) を合体してなる触媒は単独に用いられることは勿論であるが、この種反応において普通行われるように担体に担持しても用いられることはいうまでもない。担体としては当業者に公知のものがいずれも用いられるが、中でもシリカ特にけい藻土が良い。そして上記触媒は、担体への担持方法をも含め、当業者に公知の多数の触媒製造法のいずれかによって製造することができる。

例えば合体すべき金属の酸化物を予め調製しておき、第二の発明にあつては(C)を配合した後これらをそのままたは担体と共に練和および成型して触媒とする方法、(A)および(B)の一方または両方を無機酸塩若しくは有機酸塩の形としておき、第二の発明にあつては(C)を添加した後、これらを水その他の適当な溶剤に溶解しまたは懸濁させて担体と共に練和および成型し、次にで煆焼して触媒とする方法および水酸化物として担体に担持させた後煆焼して触媒とする方法などをあげることができる。

反応条件は両発明とも同じでよい。しかしなが ら第2の発明にあつては (C) 群よりえらばれる 助触媒の種類およびその添加量によつて最適の反 応条件が多少異なることは当然である。

酸素源としては如何なるものでもよいが、経済上の理由から空気が好んで用いられる。そして酸素/プロピレンのモル比は大きい方がよく、1以上が望ましいが、高濃度のオレフイン炭化水素を使用するときはその爆発の上限を考慮に入れるとこのモル比は当然制限をうけ、例えばプロピレンを用いる場合最適なモル比は1.8程度となる。

アンモニア/プロピレンのモル比は0.7~2程 度が適当であるが、ここに見出された触媒はアン

モニアを分解しないので、この比を1以上にする 必要はほとんとない。 アンモニアの分解がないと いうことは、デンモニアを過剰に用いる必要がな いということの他に、アンモニア分解に費やされ、 る酸素の損失がないため酸素/オレフイン炭化水 素のモル比を反応中充分大きく保つことができる という利点があり、このことはアクリロニトリル への転化率を高めるに与つて力がある。

前述のように、従来公知の媾モリブデン酸ピス マス触媒にはアンモニア分解能が大きいという欠 点があり、発明者らの実験によればアンモニアの 分解を抑えるためにはプロピレンの 3倍モル以上 の水を添加する必要があるが、これらの発明では 熱的にも操作上からも不利となるのを免れない水 添加をほとんど必要としない。

しかし炭酸ガス生成を抑えるためには水添加は 多少有効であるから、必要ならばこれらの発明に おいても水添加を行つてもよい。その場合の水の 量はプロピレンの 3倍モル以下で充分である。

酸素源として純酸素の代りに窒素との混合物で ある空気を用いてもよいことからも明かなように 適当な稀釈剤を併用することは勿論差支えない。

またプロピレン、酸素、アンモニアおよび場合 によつて併用する稀釈剤は必ずしもガス状として または混合物として反応器へ送入する必要はない 所望ならば液化しうる成分は液状で送入してもよ く、また別々の送入口から反応器へ送入すること も差支えない。要するに触媒に接触する時に気相 混合状態にあればよい。反応を行わせる温度は 350~550℃程度が適当で、400~500℃程度の温度 が特によい結果を与える。反応は大気圧附近で行 うのが操作上好ましいが、必要ならば減圧または 加圧下で行つてもよい。

固形触媒を用いる気相接触反応では空間速度が 重要な反応条件 と な る が、この発明の方法では 1500~100h r -1 程度が適当で、400~ 200h r -1 程度の空間速度が特によい結果を与える。

反応生成物から目的のアクリロニトリルを回収 するには、反応器出口ガス を冷水またはアクリロ ニトリルの抽出に適した溶剤で洗滌すればよい。 その他この種反応に常用される回収法はいずれも 用いることができる。

これらの発明を実施するに当つては、気相接触 反応に常用されている固定触媒式、移動触媒式お よび流動触媒式のいずれの装置をも用いることが できる。

以下に実施例を示す。転化率は次式に従い計算

礼たものである。

転化率(%)= 送入プロ

実施例

酸化アンチモン一酸化鉄触媒を次のようにして 製造する。

三塩化アンチモンに少量の水を加え、乳鉢中で 充分すりつぶした後稀薄アンモニア水中に投入し 生成する沈澱を濾過、洗滌および乾燥 (300℃) して三酸化アンチモンをつくる。

このようにし てつ く つた三酸化アンチモン 152g を硝酸 第二鉄 (9水化物) 169g、精製 け い藥土 120g、硝酸 21ccおよび水 200cc と共に乳 鉢中で充分混和して泥状とし、これを8時間にわ たつて徐々に加熱して固型物とする。次いでこの 固型物を粉砕し、少量の水と共に線和して粘土状 としてから4mm径×4mm高程度に成型する。

これを 540±10℃ で 1 時間煆廃し、さらに 2 時 間この温度に保持する。

このようにして製造された触媒のアンチモン: 鉄の原子比は5:2である。

この触媒 200cc を、いわゆる 1 in ガス管として 知られている。

近似内径27.6mmの引技鋼管に充塡し反応管と する。反応器は亜硝酸ソーダと硝酸カリの等量混 合物よりなるナイターによつて加熱しその温度を 430℃に保つ。

この反応器へ次の組成の ガス を空間速度 400 hr⁻¹となるように送入する。

プロピレン	8.7%
アンモニア	8.7%
酸素	14.7%
窒 素	58.7%
プロパン	0.4%
水	8.8%
転化率は次の通りであつた。	
アグリロニトリル	49%
炭酸ガス	15%
シアン化水素	5%
一酸化炭素	2%

なおアクロレインおよびアセトニトリルはほとん ど生成しなかつた (いずれも0.2%以下)。

25%

実施例 2

未反応プロピレン

酸化アンチモンを 91gに、硝酸鉄を 337gにそ れぞれ変え、実施例1に記載した方法に従つてア ンチモン:鉄の原子比が3:4の触媒を製造する

この触媒を用い実施例1の実験を反復して次の転 化率を得た。

アクリロニトリル	31%
炭酸ガス	20%
シアン化水素	2%
一酸化炭素	1%
未反応プロピレン	45%
	the state of the s

なおアクロレインおよびアセトニトリルはほとん ど生成しなかつた。

実施例 3

実施例2の触媒において、酸化アンチモン、硝酸鉄およびけい薬土などを混和して加熱乾燥し、えられた 固型物を 粉砕して 練和する 際に硼酸を13.6g 添加し、他は同様の操作によりアンチモン:鉄原子比3:4、硼酸含有量0.06 (B4Oτ/Feモル比)の触媒を製造する。この触媒を用い実施例2の実験を反復して次の転化率を得た。

1266	· · · · · · · — • • · · · · · · · ·		
アクリロニトリル	52%		
炭酸ガス	17%		
シアン化水素	3%		
一酸化炭素	3%		
未反応プロピレン	26%		
(おアクロレインおもパマャ)	- killin isani		

なおアクロレインおよびアセトニトリルはほとん ど生成しなかつた。

実施例 4

研酸を27.2g に変え、実施例 3 に従つて研酸含有量0.13 (B_4O_7/F e モル比)の触媒を製造する。この触媒を用いる場合の最適反応条件は反応浴温480°C、空間速度 $200\,h$ r $^{-1}$ であり、このとき次の転化率をえた。

アクリロニトリル	57%
炭酸ガス	15%
シアン化水紫	3%
一酸化炭素	3%
未反応プロピレン	24%
8アクロルインおよびアセトニ)	リルはほとん

なおアクロレインおよびアセトニトリルはほとん ど生成しなかつた。

実施例 5

酸化アンチモンを 60.7g に、硝酸鉄を 337g に それぞれ変え、実施例1に記載した方法に従って アンチモン:鉄の原子比が2:4の触媒を製造す る。この触媒を用い反応浴温を 400℃ に変えて実施例1の実験を反復し次の転化率を得た。

この場合はアンチモン:鉄の原子比が小さいのでアクリロニトリルの転化率は低く炭酸ガスの生成量が多い。

アクリロニトリル	8%
炭酸ガス	34%
シアン化水案	0%
一酸化炭素	3%
未反応プロピレン	55%

なおアクロレインおよびアセトニトリルはほとん ど生成しなかつた。

実施例 6

実施例5の触媒において、酸化アンチモン、硝酸鉄およびけい薬土などを混和する際に硼酸を27.28添加し、他は同様の操作によりアンチモン:鉄の原子比2:4、硼酸含有量 $0.13(B_4O_7/F_e)$ モル比)の触媒を製造した。

この触媒を用い実施例5の実験を反復したところ次の転化率を得た。

アクリロニトリル		42%
炭酸ガス		20%
シアン化水素		5% ,
一酸化炭素		2%
* 未反応プロピレン	•	30%

なおアクロレインおよびアセトニトリルはほとん. ど生成しなかつた。

実施例 7~10

実施例2の触媒において、酸化アンチモン、硝酸鉄およびけい築土などを混和する際に85%燐酸硫酸カルンウム(ナ水化物)、硫酸カリおよび亜砒酸をそれぞれ6.5 cc、8.0g、9.7g、および5.4g添加し、他は同様の操作により4種の触媒を製造する。いずれもアンチモン:鉄原子比3:4助触媒含有量はP,S,AsとFeとの原子比としてこれをあらわすと0.06になる。これらの触媒を用い実施例2の実験を反復してそれぞれ次の転化率を得た。

なおいずれの場合にもアクロレインおよびアセ トニトリルはほとんと生成しなかつた。

实施例 多号 BD AP	2	2	9	10
生成物 概	H3 P 04	Ca 504	K. 504	A 52 03
アクリロニトリル	<i>ہے</i> وں	45%	27%	40%
炭酸かる	15"	200	180	ء و ج
シアン化水素	٦ س	» ځ <i>ځ</i>	8 -	٠ ځ
一酸化炭素	<i>K •</i>	40	. 4 .	4.
未反応プロビルン	ء و د	270	_ء د د	270

実施例 11

実施例1における硝酸第二鉄の代りに硝酸コパルト(6水化物)を251g 用いた以外は実施例1と全く同様にして触媒を製造した。このようにして製造された触媒のアンチモン:コパルトの原子比は5:2である。この触媒を用いて実施例1の実験を反復して次の転化率を得た。

アクリロニトリル	35%
炭酸ガス	18 "
シアン化水素	3 "
一酸化炭素	4 "
未反応プロピレン	. 38 "

なおアクロレインおよびアセトニトリルの生成は いずれも0.5%以下であつた。

実施例 12

実施例1における硝酸第二鉄の代りに硝酸ニケル(6水化物) 251g を 用いた以外は実施例1と全く同様にして触媒を製造した。このようにして製造された触媒のアンチモン:ニッケルの原子比は5:2である。この触媒を用いて実施例1の実験を反復して次の転化率を得た。

アクリロニトリル		:	41%
炭酸ガス	•	<i>}</i>	15 "
シアン化水素			1 "
一酸化炭素			2 "
未反応プロピレン			38 ".
_			

なおアクロレインおよびアセトニトリルはほとん ど生成しなかつた。

隣モリブデン酸ビスマスとの比較例

この実験は第二の発明に使用する触媒と隣モリプデン酸ビスマス触媒(ベルギー特許第571200号記載)との最適反応温度における性能を比較するために行なつたものであり、特に両者についてアンモニアの分解とアクリロニトリル転化率との関係を明らかにしたものである。

この実験に使用した反応管は実施例1~13に使用したと同じものであるがこの反応管にはその途中に多数のサンプル抜出口が装備されており、こ

れによつて触媒を通過する間の反応過程を知ることができる。

以下に示すような触媒をごの反応管に充塡して 実施例 1 と同じ組成の 原料 ガス を空間速度 200 h r^{-1} となるように送入した。

その結果次の事実が認められた。

隣モリブデン酸ピスマス触媒

(最適反応浴温450℃における実験)

ベルギー特許第571200号の実施例1に準じて非成型状態の触媒をつくり、これを本発明の実施例1と同じ粒状物に成型したものを使用した。

原料ガスがこの触媒層を通るときはその層の子を通過した所ですでにアンモニアは仕込み量に対してわずか7%しか存在しなかつた。この時のアクリロニトリル転化率は約28%であつた。またシアン化水案、アセトニトリルなどはほとんど生成していなかつた。即ち子を通過するまでにアンモニア・バランスは7+28=35%であり、残余の65%は無意味に分解(窒素と水に分解)したことになる。

このようにアンモニアが急速に失われてしまうのでこれ以後はアクリロニトリルは極めてわずかしか生成せず、出口においてわずか35%(転化率)であつた。これに対してアクロレインは漸増し、出口付近(4の位置)で最高15%(転化率)であった。

また炭酸ガスは出口で約17%(転化率)であった。(水蒸気の効果)

以上の実験は水とプロピレンとの モル 比が約1:1の場合であるがこれを約3:1以上にすると上記の欠点はかなり克服される。即ち水とプロピレンとのモル比を4:1にした以外は上記と同様に反応させたところ、十の位置を通過した処では未反応アンモニアは約50%存在し、アクリロニトリルの転化率は約35%であつた。それ以後もアンモニアが充分あるのでアクリロニトリル生成量は漸増して出口において約58%(転化率)となる。なおこの時にはアクロレインの生成は出口において

1% (転化率) であり炭酸ガスは8% (転化率) であつた。

またアセトニトリルは5%(転化率)生成し、 これはアクリロニトリルの10重量%に相当する。 本発明の触媒(実施例4の触媒)

この触媒は最適反応浴温が 480°C であるのでこの温度で比較実験を行なつた。

この触媒では水とプロピレンとのモル比が約1:1の場合にも、前記燐モリプデン酸ピスマスにおける水分過剰の場合と同じような結果を示し、アンモニア・バランスはむしろそれよりも5~10%よくほとんど分解は認められない。(ただし炭酸ガス生成は少なくならない。)

その出口における生成物と転化率はすでに実施例4に示した通りである。

特許請求の範囲

1 プロピレン、酸素およびアンモニアの混合物 を気相において 夢

- (A) アンチモンの酸化物および
- (B) 鉄、コバルトおよびニッケルからなる群から選ばれる一種または二種以上の企風の酸化物とを合体してなる触媒に接触させることを特徴とするアクリロニトリルの製造法。
- 2 プロピレン、酸素およびアンモニアの混合物 を気相において
- (A) アンチモンの酸化物
- (B) 鉄、コバルトおよびニッケルからなる群から選ばれる一種または二種以上の金属の酸化物および
- (C)(1)棚素の酸素酸もしくはその塩、(2)燐の酸素酸もしくはその塩、(3)硫黄の酸素酸もしくはその塩および(4)砒素の酸素酸もしくはその塩からなる群から選ばれる一種または二種以上の化合物とを合体してなる触媒に接触させることを特徴とするアグリロニトリルの製造法。

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER: ____

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.